

# Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Autorisiert

- Canine distemper virus, strain N-CDV, Live
- Canine parvovirus, strain NL-35-D, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan, Live
- Canine parainfluenza virus, strain NL-CPI-5, Live

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour chiens

Vanguard DA2Pi-CPV-Lepto Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

7.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

3.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

6.00 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

**Hund**

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AD04

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Luxemburg

---

### **Available in:**

Luxemburg

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

### **Marketing authorisation date:**

28/11/2005

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

V 087/93/11/0348

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/06/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106943>